POWERED BY Dialog

DETECTION OF DNA OR RNA

Publication Number: 04-267897 (JP 4267897 A)

Published: September 24, 1992

Inventors:

• FUKUDA KAORU

Applicants

• MITSUBISHI KASEI CORP (A Japanese Company or Corporation), JP (Japan)

Application Number: 03-027468 (JP 9127468)

Filed: February 21, 1991

International Class (IPC Edition 5):

• C12Q-001/68

- C12N-015/10
- G01N-033/53

JAPIO Class:

- 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY--- Microorganism Industry)
- 14.1 (ORGANIC CHEMISTRY --- Organic Compounds)
- 28.2 (SANITATION--- Medical)
- 46.2 (INSTRUMENTATION--- Testing)

Abstract:

PURPOSE: To detect the subject nucleic acid using a non-radioactive marking process in high sensitivity by supporting a target nucleic acid on a polyvinylidene dihalide membrane, annealing and amplifying a complementary DNA chain labeled with digoxigenin and detecting the labeled material by enzyme immunoassay.

CONSTITUTION: A labeled complementary DNA chain is synthesized in the presence of a digoxigenin-labeled d-X (sup 1)TP (X(sup 1) is deoxyribonucleotide expressed by A, G, C, T or V), three kinds of deoxyribonucleotides other than X(sup 1) such as A, G, C, T or V, a DNA polymerase or a reverse transcriptase and a random primer. The labeled DNA chain is annealed together with a single-stranded DNA or RNA in a specimen supported on a carrier such as a polyvinylidene dihalide membrane by using the DNA or RNA as a template. The target DNA or RNA is detected by detecting the digoxigenin in the complementary DNA chain by an immunochemical method. (From: *Patent Abstracts of Japan*, Section: C, Section No. 1023, Vol. 17, No. 55, Pg. 111, February 03, 1993)

JAPIO

© 2007 Japan Patent Information Organization. All rights reserved. Dialog® File Number 347 Accession Number 3902797

(19)日本国特許庁 (JP)

\$

لمها

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-267897

(43)公開日 平成4年(1992)9月24日

(51) Int.Cl. ⁵ C 1 2 Q 1/68 C 1 2 N 15/10	識別記号 A	庁内整理番号 8114-4B	ΓI			技術表示箇所	
G 0 1 N 33/53	N	8310-2 J 8828-4B	C 1 2 N	15/00		A	
			5	審査請求	未請求	請求項の数1(全 6 頁)	
(21)出願番号	特願平3-27468		(71)出願人	000005968 三菱化成株式会社			
(22)出願日	出願日 平成3年(1991)2月21日		(72)発明者		東京都千代田区丸の内二丁目 5 番 2 号 福田 - 葦		
			(12/)19/14	神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社総合研究所内			
			(74)代理人	弁理士	長谷川	一 (外1名)	
				,			

(54) 【発明の名称】 DNA又はRNAの検出方法

(57)【要約】

【構成】 試料中の1本鎖DNA又はRNAを、ポリビニリデンジハライド膜に担持し、ジゴキシゲニンで標識された相補的なDNA鎖をアニールさせた後、該DNA鎖中のジゴキシゲニンを酵素免疫測定法で検出することにより、該試料中のDNA又はRNAを検出する。

【効果】 放射性標識を用いることなく高感度で目的と するDNA又はRNAを検出することができる。 ı

7

【特許請求の範囲】

検出しようとするDNA又はRNAを鋳 【請求項1】 型として、(1) ジゴキシゲニンで標識されたd-X¹ TP (式中、X1 はA、G、C、T又はUで表わされる デオキシリボヌクレオチドを表わす。)、(2) A、 G、C、T及びUから選ばれるX1 以外の3種のデオキ シリポヌクレオチド、(3) DNAポリメラーゼ又は逆 転写酵素及び(4)ランダム・プライマーの存在下に合 成して得られる標識された相補的なDNA鎖と、ポリビ ニリデンジハライドから成る担体に担持された試料中の 10 1本鎖DNA又はRNAとをアニールさせた後、該相補 的なDNA鎖中のジゴキシゲニンを免疫化学的手法によ り検出することを特徴とするDNA又はRNAの検出方

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、非放射性標識を用いた DNA又はRNAの検出方法に関する。

[0002]

【従来の技術】医学医療分野における細菌・ウイルス等 20 の感染症診断、遺伝病の発症前診断や早期診断(予 測)、法医学における個人識別、動・植物の病因診断や 育種等への利用、生物製剤等の規格試験、食品分野など では、遺伝子診断が急速に注目されつつある。特に、診 断分野において従来多く採用されている抗原・抗体法や 検出技術面では、例えば、感染抗原に対する抗体の産生 に、あるいはウイルス検出のための感染細胞増殖のため の培養に、数週間から数カ月を要すことで診断結果が出 るのに多大の時間を費やすという欠点を有していた。従 DNA又はRNAに相補的な1本鎖DNAによるDNA -DNAあるいはDNA-RNA間の結合を形成させる ハイブリダイゼーション法が用いられている。通常、標 的に相補的なDNAは放射性同位元素(32P,35S,3H等) 等で標識されDNAプローブと呼ばれる。これら核酸の 相補的な結合は、アデニンとチミン及びグアニンとシト シンの間で起こる水素結合の塩基対形成による。この塩 基対の形成は非常に正確に相手を認識するもので、この ことがDNAプローブによる検出法の特異性を高いもの にしている。

【0003】実際の検出操作は、固相担体法が広く採用 されている。これは標的DNA又はRNAを担体に固定 化させた後、DNAプローブによるハイブリダイゼーシ ョンを行なう方法で、担体にはニトロセルロース膜やナ イロン膜が使われる。これらの担体の選択はDNA又は RNAの保持量やDNAプローブの非特異的結合等に大 きく影響するため重要な因子となる。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】まず、従来法は放射能 を使用するため、取り扱い上あるいは安全上の問題があ 50 る。

る。特に、臨床検査部門等では放射能の使用は障害とな るため非放射性標識法による検出法の開発が望まれてい る。近年、酵素標識をした抗原-抗体法やビオチン-ア ビジン法等による非放射性標識法が開発されつつある が、検出感度の点で劣る状況にある。多くの場合、固相 担体法が開発されているが、その検出系は酵素反応の生 成物をニトロセルロース膜やナイロン膜に沈着させる方 式でその沈着性が問題となる。沈着性が悪いと酵素反応 生成物は不溶解性であるため、膜から脱離した状態とな り、大きく検出感度に影響する。本法はこれらの点を改 善した、脱放射性標識及び高検出感度の開発にある。他 に、同様な方法による蛍光や化学発光を検出するシステ

ムも開発されているが、正確性(測定値が安定しない) や高価な測定用の機器が必要なこともあり、実用上問題

を残している。 [0005]

(2)

【問題点を解決するための手段】本発明者は、上記問題 を解決すべく鋭意検討した結果、非放射性標識法により 迅速・簡便に目的とするDNA又はRNAを検出する方 法を見出し、本発明に至った。即ち、本発明の要旨は、 検出しようとするDNA又はRNAを鋳型として、 (1) ジゴキシゲニンで標識された d-X1 TP (式 中、X¹ はA、G、C、T又はUで表わされるデオキシ リポヌクレオチドを表わす。)、(2)A、G、C、T 及びUから選ばれるX1 以外の3種のデオキシリポヌク レオチド、(3) DNAポリメラーゼ又は逆転写酵素及 び(4)ランダム・プライマーの存在下に合成して得ら れる標識された相補的なDNA鎖と、ポリビニリデンジ ハライドから成る担体に担持された試料中の1本鎖DN 来、DNA又はRNAの検出には標的(検体)の1本鎖 30 A又はRNAとをアニールさせた後、該相補的なDNA 鎖中のジゴキシゲニンを免疫化学的手法により検出する ことを特徴とするDNA又はRNAの検出方法に存す

> 【0006】本発明においては、まず、検出しようとす るDNA又はRNAを鋳型として、(1) 非放射性のジ ゴキシゲニンで標識されたd-X1 TP (式中、X1 は A、G、C、T又はUで表わされるデオキシリポヌクレ オチドを表わす)、(2) A、G、C、T及びUから選 ばれるX1 以外の3種のデオキシリポヌクレオチド、 (3) DNAポリメラーゼ又は逆転写酵素及び(4)ラ ンダム・プライマーをプライマー伸長法、ニック・トラ ンスレーション法、テイリング法等によりプローブに取 り込ませてDNAを標識して(Dig-dUTPはDi gとdUTPの間が立体障害を考慮してスペーサーの介 在により結合されている)、担体固定法によりポリビニ リデンジフルロライド (PVDF) 等のポリピニリデン ジハライドに担持させた標的DNA又はRNAとのハイ プリダイゼーションを行ない、標識DNA-RNA又は 標識DNA-RNA結合(ハイブリッド)を形成させ

40

【0007】このハイブリッドに酵素標識ジゴキシゲニ ン抗体、例えば、抗ジゴキシゲニン・アルカリホスファ ターゼ複合体:抗-Dig・ALPを付加し、酵素免疫 測定法によってALPの基質であるBCIP(5-プロ モ-4-クロロ-3-インドリルリン酸) とNBT (ニ トロブルーテトラアゾリウム塩)との発色反応により、 標的DNA又はRNAを検出する。

【0008】以下、本発明についてさらに詳細に説明す

【0009】(1)ジゴキシゲニン標識DNAの合成・ 五額

①. ジゴキシゲニン標識d-X¹ TP (Dig-d-X 1 TP)

上述のd-X1 TPにスペーサーを介してジゴキシゲニ ンを付加したものでDNA標識用の部位となるものであ る。このジゴキシゲニンを抗原として認識する抗ジゴキ シゲニン抗体に酵素を付加させ、酵素の基質との反応に より生ずる発色から酵素量、すなわちDNA量を検出し ようとするものである。標識用の部位となるデオキシ三 リン酸種は相補性を有するものであれば、知られている 20 デオキシ(アデノシン、グアノシン、シトシン、チミジ ン又はウリジン) 三リン酸やそれらの誘電体であっても 構わない。又付加する酵素種もアルカリホスファターゼ (ALP)、β-ガラクトシダーゼ、パーオキシダー ゼ、ウレアーゼ等各種の酵素が利用できる。

[0010]

النا

②. 標識DNAの合成方法

前述したようにいくつかの標識方法が知られているが、 利用法は目的によりことなる。一般には標識用の部位の 取り込み量が多く、高検出感度が期待出来るプライマー 伸長法が有利である。まず標識用DNAを熱変性により 1本鎖とし、これに各配列種からなるヘキサ・デオキシ 核酸 (ランダム・ヘキサマー) を加えて1本鎖DNAに 付加させ、Dig-dX¹ TP及びDNAポリメラーゼ による鎖(ヘキサマー)伸長反応を行ない、Dig-d X¹ TPを取り込ませる。DNAポリメラーゼは反応の 開始点としてオリゴマー部位を要求する。

[0011]

③. 標識DNAの単離方法

離・精製を行なう。

【0012】操作をなるべく簡便に行なうため、スピン ・カラム (市販) と呼ばれるセファデックスG-25又 dG - 50を詰めたカラムを用い、2,000-3,0 000 rpm, 2-4分の簡単な遠心分離により分画を 行なう。精製の有無は目的に依存し高感度の検出を要求 する場合は、取り込まれなかった過剰のDig-dX¹ TPによる非特異結合を避けるため精製操作は必要であ る。

【0013】 (2) 標的のDNA又はRNA

検体中の標的DNA又はRNAは下記で述べる担体に担 持するため前処理を行なう。検体中に蛋白質が共存する 場合は蛋白質分解酵素(Proteinase-Kが適 当)による分解を行なう。この操作は蛋白質が担体に結 合することによりDNA又はRNAの結合を妨げること や標識DNAの非特異的結合の要因になること、及びD NA又はRNAの担持操作を障害(吸引法の場合)する 等のため必要とする。諸妨害要因となるその他の物質の 共存も除去操作が必要である(担体を通過する小分子は 10 共存可能)。この様にして得られたDNAは1本鎖化し RNAはそのままの状態で担体に担持される。

【0014】その際、高検出感度を得るためには、DN A又はRNAは長鎖の状態が好ましく断片化操作はしな

(3) 担体

本発明で担体として用いられるポリピニリデンジハライ ドのうち、ポリビニリデンジフルオライド(PVDF) はイモピロンと言う名で市販されており入手可能であ る。PVDFは前処理として100%メタノールに浸し (約20秒間)、次いでドット・プロット用パッファー (IM酢酸アンモニウム等) もしくはサザン・プロット 用パッファー (20×SSC、0.3M アルカリ溶液 等) 等に浸けることが必要である。PVDF膜はテンプ レート等によるドット・ブロットやサザン・ブロットに よるDNA又はRNAの担持後、風乾し、さらに80 ℃, 60分の加熱をすることにより、より強固な担体操 作を受ける。

【0015】(4)ハイブリダイゼーション

DNA又はRNAの担持した担体はプロッキング剤(ス キム・ミルク、牛アルプミン、ゼラチン等)により、標 識DNAが結合しないように担持された部分以外の部分 をブロックする。次いで、標識DNAが相補する2本鎖 形成反応を行なう。ここで、担持したDNA又はRNA 中に標識DNAに相補する領域が存在すれば、2本鎖結 合が形成される。

【0016】(5)検出方法

ハイプリダイゼーション後の担体を充分洗浄し、これに 抗ジゴキシゲニン抗体・酵素複合体を加えて、DNAプ ロープに取り込まれたDig-dUTPとの抗原・抗体 DNAポリメラーゼ反応物は分子量分画用ゲルによる単 40 反応を行なう。次いで、酵素の基質、たとえば、ALP の場合はBCIPとNBTを加えて発色反応を行なう。 DNAプローブに相補する域が存在していれば、DNA 又はRNAが担持された部位は濃い紫色に着色する。こ れを相応するDNAの標準曲線により定量する。着色部 位の判定はデンシト・メーター等の機器の利用が有利で ある。

【0017】(6) 応用

本法は核酸の2本鎖結合の相補性を利用しているもの で、解離した鎖の再結合の際一方の鎖の標識によりDN 50 A又はRNAを検出しようとするものである。再結合の

際、相対するデオキシヌクレオチドを強く認識するため に、特異性が高く精度の良い核酸検出法である。すなわ ち4つのデオキシヌクレオチドの組み合わせによる塩基 配列は「4」のN乗となり、鎖が長くなれば、DNA又 はRNA中に存在する同配列はほぼ皆無となる。よっ て、プローブの塩基配列の長さが非特異結合を避ける重 要な因子となる。本法はこの高い特異性からくる精度面 で遺伝子診断や生物製剤規格試験法あるいは法医学面等 に有用である。

[0018]

【実施例】本発明について、以下に実施例を挙げてより 詳細に述べるが、その要旨を越えない限り、これらに限 定されるものではない。

(実施例1) ドット・プロッド法

希釈用パッフアーTE (10mM Tris-HC1, 1mM EDTA、pH7.5) により標準曲線用のD NAであるpBR328(直鎖型、ペーリンガー・マン ハイム社製)濃度の希釈系列を作成する。担体とするP VDF膜(ミリポア社製)は使用前にメチルアルコール 液、0.03M クエン酸三ナトリウム、0.3M塩化 ナトリウム)に浸し調製しておく。希釈した標準DNA 又は、サンプルDNAはドット・テンプレート(Bio Rad社製)を使用して軽い吸引下、PVDF膜に添加 してPVDF-DNA結合を形成する。その際、DNA は0.3N NaOHあるいは95℃,10分の加熱に より1本鎖DNAとしておく。PVDF膜は次いで、2 ×SSCでよく洗浄後テンプレートから取り出し、風 乾、80℃、60分の加熱によりDNAをより強固にP VDF膜に固定させる。続いて、膜を0.1×SSC, ★30

> 20×SSC 10%ラウロイルザルコシン 0.2 10% SDS プロッキング試薬 H2 0

()内は最終濃度

PVDF膜をハイプリダイゼーション・パッグ(コスモ バイオ社製) に入れ、膜100cm² 当たり16mlの ハイプリダイゼーション溶液を加えて、68℃,60分 のプレハイプリダイゼーションを振盪下行なう。続い 40 て、新しいハイブリダイゼーション溶液(4m1/10 0 c m²) に交換して、Dig標識DNAを添加による 68℃, 一昼夜のハイブリダイゼーションを行なう(振 **盪下)。バッグから膜を取り出し、過剰の標識DNAを** 除去するため洗浄操作を行なう。

【0022】まず、室温で膜100cm² 当たり50m 1の2×SSC, 0. 1%SDSを用いて5分、2回洗 浄する。続いて、68℃, で0. 1×SSC, 0. 1% SDSを用いて15分、2回洗浄する。洗浄した膜は1

* 0. 1%SDS (ナトリウムドデシルサルフェート) に より68℃,60分振盪下、洗浄する。洗浄後、膜はB uffer-1 (100 mM Tris-HCl, 15)0mM NaCl, pH7. 5) に浸しておく。

【0019】 DNAの標識

標識用DNAは標識化の前に95℃、10分の加熱処理 により1本鎖化し、ドライアイスで冷却しておいた水-アルコールのパスに浸け、急冷する。1.5mlエッペ ンドルフ・チュープに熱処理したDNA 1μg、ラン 10 ダムヘキサヌクレオチド混合液 (ベーリンガー・マンハ イム社製) 2μ1、デオキシリボヌクレオチド三リン酸 混合液(Dig-dUTPを含む ベーリンガー・マン ハイム社製) 2μ 1、を加えて蒸留水で全量を 19μ 1 とする。これにDNAポリメラーゼ(クレノウエンザイ ム) 1 μ 1 (ベーリンガー・マンハイム社製) を加えて 37℃、60分の酵素反応を行ない 2 µ 1のEDTA 溶液 (0.2M pH8.0) により反応を停止する。 続いて、標識されたDNAを精製する。DNA精製用ス ピンカラム(ベーリンガー・マンハイム社製)を準備 に20 秒間浸け、その後、2 imes SSC(2 倍のSSC溶 20 し、室温下、カラム内の空気抜きを行なう。スイング型 遠心器によりカラムを2,000rpm、2分遠心し、 カラム内のパッファーを除去する。カラムに反応液を上 層して同、2,000rpm、4分の遠心を行ない、遠 心画分を得る。この遠心画分に標識DNAが含まれる。 使用直前まで-20℃に凍結しておく(長期間保存可

> 【0020】ハイプリダイゼーションハイプリダイゼー ション溶液を以下のように調製する。

[0021]

5. 0 m l (5 X SSC) (0.1%w/v)m l 0.04 ml (0.02% w/v)0. 1 g (0.5% w/v)14.8 ml

℃、60分のブロッキングを行なう(振盪下)。

【0023】免疫学的検出

Dig標識DNAでハイブリダイズされた膜は、抗Di g抗体-アルカリホスファターゼ複合体(抗Dig-A LP)との反応を行なう。膜 $100cm^2$ 当たり $4\mu 1$ の抗Dig-ALP(ペーリンガー・マンハイム社製) を含む20mlのBuffer-1に膜を浸け、30分 間振盪する。ALP標識された膜は、過剰の抗Dig-ALPを除去するため50mlのBuffer-1に て、15分、3回の洗浄を行なう(振盪下)。続いて、 膜は20mlの100mMTris-HC1, 100m M NaCl, 50mM MgCl₂, pH9. 5のB uffer-2に浸して2分間平衡化を行なった後、膜 %プロッキング試薬を含むBuffer-1により37 50 をハイブリダイゼーション・パッグに入れ20m1の発

色液を加え、アルミホイルに包み静置する。発色液の組 成は45μl BCIP溶液、35μl NBT溶液 (いずれもペーリンガー・マンハイム社製) をBuff er-2の10mlに溶かす。スポットあるいはパンド が検出された時点で、膜をパッグから取り出し50m1 OlomM Tris-HCl, 1mM EDTA, p H8. 0からなるBufferに浸けることにより反応 を停止する。発色反応により濃い紫色の沈澱物が検出さ れる。

【0024】結果は湿った膜をコピーするか、あるいは 10 写真によって記録する。別にデンシトメーターにより標 準曲線から定量する。最高検出感度を測定した結果、 0.1pgを検出し、放射能法に匹敵もしくはそれを越 える検出感度を記録した。又、膜は80℃,60分の加 熱により保存が可能である。

【0025】 (実施例2) サザン・ブロット法 標準曲線用DNAとしてpBR328 (制限酵素 Ec oR1, Bg11, Hinflで別々に酵素分解したも の: 断片の組成 (大きさ) は4907, 2176, 17 66, 1230, 1033, 653, 517, 453, 394, 298×2 , 234×2 , 220, 154×2 の塩基対から成る)を用いて希釈用パッファーTEによ り該DNA濃度の希釈系列を作成する。担体とするPV DF膜は使用前にメチルアルコールに20秒間浸け、そ の後、0.3N NaOHに浸けておく。

【0026】希釈した標準DNA又はサンプルDNAは アガロースゲル電気泳動によりDNA断片を分離する。 エチジウム・プロマイド染色により、アガロースゲル上 でのDNA断片の分離を確認し、ポラロイドカメラによ り写真撮影後、アガロースゲルは 0.3N NaOH溶 30 液に浸しDNAを1本鎖化する。 キャピラリー法により アガロースゲルからPVDF膜にDNA断片を移す。展 開溶媒は0.3N NaOHを使用して、室温で一昼夜 行なう。DNAが転写された膜は2×SSCで3回洗浄 による中和後、風乾し、80℃, 60分の加熱しDNA をより強固にPVDF膜に固定する。続いて、膜を5× SSC, 1%SDSで55℃, 60分振盪下、洗浄す る。洗浄後、膜はBuffer-1に浸しておく。

【0027】以下、DNAの標識、ハイプリダイゼーシ ョン及び免疫学的検出については実施例1と同様に行っ 40

【0028】サザン・ブロット法における最高検出感度 を検討した結果、全DNA断片の添加における検出量は 2. 5 p g を検出した。この結果は知見の100~10 00倍に相当する。断片では4907,2176,17 66, 1230, 1033のパンドが検出されているが これは個個のパンドにおいて最高0.18pgを検出し たことに相当する。

【0029】ミリポア社の"Immobilon Te

-P (PVDF, PはProteinの意) の核酸の検 出に利用したデータが示されている。放射能法によるP VDF膜とナイロン膜(Gene Screen P1 us)との比較において両者2.5ngの検出感度で差 がないことを示している。非放射能法の比較において は、PVDF膜は0.5ngを検出してナイロン膜より 優れていることを示している。(ピオチンーストレプト アビジン・ALP検出系)。このデータから非放射能法 は放射能法に比して5倍高い検出感度を示していること がわかる。これらに比し、本法ではジゴキシゲニン標識 による抗ジゴキシゲニン・ALP検出系とPVDF膜の 組み合わせにおいて、2.5pgを検出しており放射能 法に対しては1000倍、非放射能法に対しては200 倍の高い検出感度を有するといえる。

【0030】 (実施例3) 放射能法による規格試験で検 定したサンプルを用いてDNA分析を行った。

【0031】ドット・プロット法

B型肝炎ウイルス表面抗原産生細胞CHOより産生され た表面抗原を含む培養液を集め、数々の精製工程を経て 精製された表面抗原(ワクチンになる)のパルク(製剤 20 の前の状態)溶液 0.5 m1 (表面、抗原として 200 μg) をサンプルDNAとして用いる。

【0032】標準曲線用のDNAとして、CHO細胞由 来のDNAを用いる。細胞を集め(約10°個)0.5 %SDSを含む50mM Tris-HCl, 10mM EDTA, pH8. 0を加えて細胞を破壊し、100μ g/mlのProteinase-K(シグマ社製)を 加えて、68℃、3時間のインキュペーションにより細 胞由来蛋白質を分解する。次いで、フェノール処理、エ タノール沈澱によりDNA、RNA混合物を抽出する。 DNAを取得するためDNases (DNA分解酵素) を含まないRNases (RNA分解酵素) によりRN Aを分解する。RNAを取得する場合はこの逆の操作を 行なう。再度、フェノール処理、エタノール沈澱により 精製DNAを得る。これを用いて、希釈用緩衝液TEに より適当な希釈系列を作成する。

【0033】以下、実施例1と同様に処理し、PVDF 膜への担持を行う。

【0034】DNAの標識

前述精製DNA 1μgを5分間、超音波処理により断 片化し、実施例1と同様にして、プライマー伸長法によ り、 Dig-dUTPを取り込ませる。

【0035】以下、ハイブリダイゼーション及び免疫学 的検出については、実施例1と同様に行った。その結 果、CHO-DNAによるドット・プロットはDNA濃 度に依存して着色を呈した。最高検出感度1.25pg のスポットを容易に確認でき、それ以上の感度の検出が 可能なことを示唆した。又この感度は、放射能法と同等 であった。規格試験法に要求される検出感度は10 pg ch Protocol"においてImmobilon 50 以下であり本法はこれをクリアーしている。この結果 9

は、非放射能法への転換の可能なことを示すものである。本法によるサンプル中のCHO由来のDNAの測定では紫色のスポットは示さなかった(放射能法と同結果)。よって、精製表面抗原 200μ gサンプル中(投与量の10倍量)にはCHO由来のDNAは許容量以下であることを確認した。

[0036]

【発明の効果】本発明方法によれば、放射性標識を用いなうため、経費及び使用上の制約がなく、また、操作時間も短縮し、目的とするDNA及びRNAを検出することができる。本発明方法は、遺伝子診断、生物製剤規格試験、法医学面等、いろいろな分野で有用である。

10